### RHODIUM COMPLEXES AND IRIDIUM COMPLEXES

Patent number:

WO03084972

**Publication date:** 

2003-10-16

Inventor:

STOESSEL PHILIPP (DE); BACH INGRID (DE);

SPREITZER HUBERT (DE); BECKER HEINRICH (DE)

**Applicant:** 

COVION ORGANIC SEMICONDUCTORS (DE);

STOESSEL PHILIPP (DE); BACH INGRID (DE); SPREITZER HUBERT (DE); BECKER HEINRICH (DE)

Classification:

- international:

C07F15/00; H01L51/30; H01L51/50; C07F15/00;

H01L51/05; H01L51/50; (IPC1-7): C07F15/00

- european:

C07F15/00N3; C07F15/00N6; H01L51/30M6B

Application number: WO2003EP03023 20030324 Priority number(s): DE20021015010 20020405

Also published as:

EP1504015 (A1) US2005234240 (A1) DE10215010 (A1) CN1646548 (A)

Cited documents:

EP1191613 WO0202714

EP1175128

EP1138746

Report a data error here

#### Abstract of WO03084972

The invention relates to novel metal-organic compounds that are phosphorescent. Such compounds can be used as active components (=functional materials) in a series of different applications which can be associated with the electronics industry in the broadest sense. The inventive compounds are described by formulas (I), (Ia), (II), (IIa), (III), (IIIa), (IV), and (IVa).

Data supplied from the esp@cenet database - Worldwide

THIS PAGE BLANK (USPTO)

(19) Weltorganisation für geistiges Eigentum Internationales Büro



(43) Internationales Veröffentlichungsdatum 16. Oktober 2003 (16.10.2003)

### (10) Internationale Veröffentlichungsnummer WO 03/084972 A1

C07F 15/00 (51) Internationale Patentklassifikation7:

PCT/EP03/03023 (21) Internationales Aktenzeichen:

(22) Internationales Anmeldedatum:

24. März 2003 (24.03.2003)

(25) Einreichungssprache:

Deutsch

(26) Veröffentlichungssprache:

Deutsch

(30) Angaben zur Priorität: 102 15 010.9

5. April 2002 (05.04.2002)

(71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten mit Ausnahme von US): COVION ORGANIC SEMICONDUCTORS GMBH [DE/DE]; 65926 Frankfurt (DE).

(72) Erfinder; und

(75) Erfinder/Anmelder (nur für US): STÖSSEL, Philipp [DE/DE]; Hortensien-Ring 17, 65929 Frankfurt (DE).

BACH, Ingrid [DE/DE]; Gartenstrasse 2, Bad Soden (DE). SPREITZER, Hubert [DE/DE]; Bruno-Taut-Strasse 20, 68519 Viernheim (DE). BECKER, Heinrich [DE/DE]; Zum Talblick 30, 61479 Glashütten (DE).

- (74) Anwälte: DÖRR, Klaus usw.; Industriepark Höchst, Gebäude F821, 65926 Frankfurt (DE).
- (81) Bestimmungsstaaten (national): CN, JP, KR, US.
- (84) Bestimmungsstaaten (regional): europäisches Patent (AT, BE, BG, CH, CY, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, FR, GB, GR, HU, IE, IT, LU, MC, NL, PT, RO, SE, SI, SK, TR).

#### Veröffentlicht:

mit internationalem Recherchenbericht

Zur Erklärung der Zweibuchstaben-Codes und der anderen Abkürzungen wird auf die Erklärungen ("Guidance Notes on Codes and Abbreviations") am Anfang jeder regulären Ausgabe der PCT-Gazette verwiesen.

(54) Title: RHODIUM COMPLEXES AND IRIDIUM COMPLEXES

(54) Bezeichnung: RHODIUM- UND IRIDIUM- KOMPLEXE

(57) Abstract: The invention relates to novel metal-organic compounds that are phosphorescent. Such compounds can be used as active components (=functional materials) in a series of different applications which can be associated with the electronics industry in the broadest sense. The inventive compounds are described by formulas (I), (Ia), (II), (IIa), (III), (IV), and (IVa).

(57) Zusammenfassung: Die vorliegende Erfindung beschreibt neuartige metallorganische Verbindungen die Phosphoreszenz-Emitter sind. Derartige Verbindungen sind als Wirkkomponenten (= Funktionsmaterialien) in einer Reihe von verschiedenartigen Anwendungen, die im weitesten Sinne der Elektronikindustrie zugerechnet werden können, einsetzbar. Die erfindungsgemäßen Verbindungen werden durch die Formeln (I), (Ia), (II), (III), (III), (IV) und (IVa) beschrieben.



### Beschreibung

20

25

30

### Rhodium- und Iridium-Komplexe

- Metallorganische Verbindungen speziell Verbindungen der d<sup>8</sup>-Metalle werden in naher Zukunft als Wirkkomponenten (= Funktionsmaterialien) in einer Reihe von verschiedenartigen Anwendungen, die im weitesten Sinne der Elektronikindustrie zugerechnet werden können, Einsatz als funktionelle Komponenten finden.
- Bei den auf organischen Komponenten basierenden Organischen-Elektrolumineszenz-Vorrichtungen (allg. Beschreibung des Aufbaus vgl.

  US-A-4,539,507 und US-A-5,151,629) bzw. deren Einzelbauteilen, den
  Organischen-Lichtemittierenden-Dioden (OLEDs) ist die Markteinführung bereits
  erfolgt, wie die erhältlichen Auto-Radios mit "Organischem Display" der Firma
  Pioneer belegen. Weitere derartige Produkte stehen kurz vor der Einführung. Trotz
  allem sind hier noch deutliche Verbesserungen nötig, um diese Displays zu einer
  echten Konkurrenz zu den derzeit marktbeherrschenden Flüssigkristallanzeigen
  (LCD) zu machen bzw. diese zu überflügeln.
  - Eine Entwicklung hierzu, die sich in den letzten beiden Jahren abzeichnet, ist der Einsatz von metallorganischen Komplexen, die Phosphoreszenz statt Fluoreszenz zeigen [M. A. Baldo, S. Lamansky, P. E. Burrows, M. E. Thompson, S. R. Forrest, Applied Physics Letters, 1999, 75, 4-6].
  - Aus theoretischen Spin-statistischen Gründen ist unter Verwendung metallorganischer Verbindungen als Phosphoreszenz-Emittern eine bis zu vierfache
    Energie- und Leistungseffizienz möglich. Ob sich diese neue Entwicklung
    durchsetzen wird, hängt stark davon ab, ob entsprechende Device-Kompositionen
    gefunden werden können, die diese Vorteile (Triplett-Emission = Phosphoreszenz
    gegenüber Singulett-Emission = Fluoreszenz) auch in den OLEDs umsetzen
    können. Als wesentliche Bedingungen für praktische Anwendung sind hier
    insbesondere eine hohe operative Lebensdauer, eine hohe Stabilität gegenüber
    Temperaturbelastung und eine niedrige Einsatz- und Betriebsspannung, um mobile
    Applikationen zu ermöglichen, zu nennen.

10

15

20

25

30

Daneben muß der effiziente chemische Zugang zu den entsprechenden Organo-Metall-Verbindungen gegeben sein. Von besonderem Interesse sind dabei Organo-Rhodium- und Iridium-Verbindungen. Bei diesen ist vor allem unter Berücksichtigung des Rhodium- bzw. des Iridiumpreises von maßgebender Bedeutung, dass ein effizienter Zugang zu entsprechenden Derivaten ermöglicht wird.

In der Literatur wurden bis jetzt zwei Bautypen von OLEDs, die Phosphoreszenzemitter als farbgebende Komponenten aufweisen, beschrieben. Der erste Typ (Typ 1) hat typischerweise den folgenden Schicht-Aufbau [M. E. Thompson et. al., Proceedings of SPIE, 31.07 - 02.08.2000, San Diego, USA, Volume 4105, Seite 119 - 124]:

- 1. Trägerplatte = Substrat (üblicherweise Glas oder Kunststoffolien).
- 2. Transparente Anode (üblicherweise Indium-Zinn-Oxid, ITO).
- 3. Lochtransport-Schicht: üblicherweise auf Basis von Triarylamin-Derivaten.
- 4. Elektronentransport- und Emissions-Schicht: diese Schicht besteht aus einem Elektronentransportmaterial, das mit dem Phosphoreszenzemitter dotiert ist.
- 5. Elektronentransport-Schicht: größtenteils auf Basis von Aluminium-tris-8hydroxy-chinoxalinat (AIQ<sub>3</sub>).
- 6. Kathode: hier werden in der Regel Metalle, Metallkombinationen oder Metalllegierungen mit niedriger Austrittsfunktion verwendet so z. B. Al-Li.

Der zweite Typ (Typ 2) hat typischerweise den folgenden Schicht-Aufbau [T. Tsutsui et al. Jpn. J. Appl. Phys., 1999, 38, L 1502 - L 1504]:

- 1. Trägerplatte = Substrat (üblicherweise Glas oder Kunststoffolien).
- 2. Transparente Anode (üblicherweise Indium-Zinn-Oxid, ITO).
- 3. Lochtransport-Schicht: üblicherweise auf Basis von Triarylamin-Derivaten.
- 4. Matrix- und Emissions-Schicht: diese Schicht besteht aus einem Matrixmaterial üblicherweise auf Basis von Triarylamin-Derivaten, das mit dem Phosphoreszenzemitter dotiert ist.
- 5. Elektronentransport-/Lochblockier-Schicht: üblicherweise auf Basis von Stickstoff-Heterocyclen.
- 6. Elektronentransport-Schicht: größtenteils auf Basis von Aluminium-tris-8hydroxy-chinoxalinat (AIQ<sub>3</sub>).

7. Kathode: hier werden in der Regel Metalle, Metallkombinationen oder Metalllegierungen mit niedriger Austrittsfunktion verwendet, so z. B. Al.

5

20

25

30

Es ist auch möglich das Licht aus einer dünnen transparenten Kathode auszukoppeln. Diese Vorrichtungen werden entsprechend (je nach Anwendung) strukturiert, kontaktiert und schließlich auch hermetisch eingesiegelt, da sich i. d. R. die Lebensdauer derartiger Vorrichtungen bei Anwesenheit von Wasser und/oder Sauerstoff drastisch verringert.

Die Kenndaten der oben beschriebenen OLED's zeigen zwei Schwachpunkte auf:
Zum einen, sind die bisher beschriebenen Phosphoreszenzemitter auf der Basis von
tris-orthometallierten Iridium-Komplexen zum Bau von effizienten blauen und
insbesondere von tief blauen OLED's nicht geeignet, da keiner der bekannten
Phosphoreszenzemitter im tief blauen, d.h. bei einer Emissionswellenlänge λ<sub>max</sub> von
kleiner als 465 nm emittiert.

Tief blaue Phosphoreszensemitter sind jedoch insbesondere zur Herstellung von Vollfarbdisplays, für welche die Grundfarben ROT-GRÜN-BLAU verfügbar sein müssen, von entscheidender Bedeutung.

Zum anderen, geht aus den Effizienz - Helligkeits - Kurven hervor, dass die Effizienz mit steigender Helligkeit stark abnimmt. Dies bedeutet, dass die in der Praxis notwendigen großen Helligkeiten nur über eine hohe Leistungsaufnahme erreicht werden können. Große Leistungsaufnahmen setzen aber große Batterieleistungen portabler Geräte (Mobile-Phones, Lap-Tops etc.) voraus. Außerdem kann die große Leistungsaufnahme, die zum großen Teil in Wärme umgesetzt wird, zur thermischen Schädigung des Displays führen.

Aus diesen Mängeln im Stand der Technik ergeben sich die folgenden Aufgaben. Zum einen besteht Bedarf zur Erzeugung von z. B. blauen - insbesondere tiefblauen - Triplett-Emittern gegeben, zum anderen müssen Triplett-Emitter bereitgestellt werden, die auch bei großen Helligkeiten möglichst lineare Effizienz - Helligkeits - Kurven aufweisen.

5'-Mono-, 5',5"-Di- und 5',5",5"'-Tris-cyano-funktionalisierte tris-orthometallierte Organo-Rhodium- und Organo-Iridium-Verbindungen - gemäß Verbindungen (I/Ia), (III/IIIa), (III/IIIa) oder (IV/IVa) -, die Gegenstand der vorliegenden Erfindung sind, werden zentrale Schlüsselbausteine zur Erzeugung hocheffizienter Triplett-Emitter sein. Über eine entsprechende Cyano-Funktionalisierung können entscheidende Materialeigenschaften wie die Wellenlänge der Phosphoreszenzemission, d.h. die Farbe, die Phosphoreszenzquantenausbeute und die Redox- und Temperaturstabilität der Emitter, um nur einige Eigenschaften beispielhaft zu nennen, eingestellt werden.

10

15

20

Die Klasse der 5'-Mono-, 5',5"-Di- und 5',5",5"'-Tris-cyano-funktionalisierten trisorthometallierten Organo-Rhodium- und Organo-Iridium-Verbindungen - gemäß Verbindungen (I/Ia), (III/IIIa) oder (IV/IVa)- ist neu und bisher in der Literatur nicht beschrieben worden, ihre effiziente Darstellung und Verfügbarkeit als Reinstoffe ist aber für eine Reihe von elektro-optischen Anwendungen von großer Bedeutung.

Überraschend wurde nun gefunden, dass die Wellenlänge der Phosphoreszensemission eines Triplett-Emitters, d.h. die "Farbe" des emittierten Lichtes, bei Einführung Cyano-Funktionen in die 5'-, 5''- bzw. die 5'''-Position eine hypsochrome Verschiebung erfährt (s. Tabelle 1).

Tabelle 1: Einfluß der 5-Substituenten auf Absorption und Phosphoreszens

Referenz zu		Referenz zu		Referenz zu	
Beispiel 1	Beispiel 1	Beispiel 2	Beispiel 2	Beispiel 3	Beispiel 3
	CN 3		LE CN S		F CN 3
λ <sub>max, Emission</sub> 535 nm	λ <sub>max, Emission</sub> 515 nm	λ <sub>max, Emission</sub> 514 nm	λ <sub>max, Emission</sub> 464 nm	λ <sub>max, Emission</sub> 470 nm	λ <sub>max, Emission</sub> 452 nm
grün	tief grün	tief grün	heliblau	cyan	tiefblau

λ<sub>max, Emission</sub>:

5

10

15

20

Maximum der Elektroluminiszenzbande

Neben dem direkten Einsatz von 5´-Mono-, 5',5"-Di- und 5',5",5"'-Tricyanofunktionalisierten tris-orthometallierten Organo-Rhodium- und Organo-IridiumVerbindungen (gemäß Verbindungen (I/Ia), (II/IIa), (III/IIIa) oder (IV/IVa)), die
Gegenstand der vorliegenden Erfindung sind, in Licht-emittierenden Vorrichtungen
werden diese auch zentrale Schlüsselbausteine zur Erzeugung hocheffizienter
Triplett-Emitter sein, da die Cyanofunktion mit Hilfe von gängigen, in der Literatur
beschriebenen Methoden in eine Vielzahl von Funktionen umgewandelt werden
kann. Ausgehend von den genannten Strukturen eröffnen literaturbekannte
Methoden den Zugang zu Alkoholen, Aminen, Aldehyden und Carbonsäuren sowie
deren Derivate aber auch zu Heterocyclen wie Azolen, Diazolen, Triazolen,
Oxazolinen, Oxazolen, Oxadiazolen, Thiazolen, Thiodiazolen etc. sowie deren
benzokondensierten Derivaten.

5'-Mono-, 5',5"-Di- und 5',5",5"'-Tri-cyano-tris-orthometallierte Organo-Rhodium- und Organo-Iridium-Verbindungen sowie Verfahren zu ihrer Herstellung sind neu und bisher in der Literatur nicht beschrieben worden. Diese gilt insbesondere für die Cyanierung halogenierter, aromatischer - an das Metallzentrum gebundener - Liganden, d. h. der Cyanierung am Metall-Komplexes durch den Austausch der

10

15

20

25

30

Halogenfunktion durch die Cyanofunktion. Die effiziente Darstellung und Verfügbarkeit dieser Cyano-Verbindungen als Reinstoffe ist aber für verschiedene elektro-optische Anwendungen von großer Bedeutung.

Es wurde überraschend gefunden, dass die neuen Cyano-substituierten Organometallverbindungen (I/Ia), (III/IIa), (III/IIIa) oder (IV/IVa) - gemäß Schema 1 und 2 - ausgehend von den 5'-Mono-, 5',5"-Di- und 5',5",5""-Tri-halogen-substituierten tris-orthometallierten Organo-Rhodium bzw. Organo-Iridium-Verbindungen (V) bzw. (VI) [Darstellung gemäß der nicht offengelegten DE 10109027.7], d. h. ausgehend von *metallorganischen Arylhalogeniden* - durch stöchiometrische Umsetzung mit einem Übergangsmetallcyanid oder durch katalytische Umsetzung mit einem Übergangsmetallcyanid, gegebenenfalls in Anwesenheit eines Übergangsmetalls, einer Übergangsmetallverbindung und eines Phosphor-haltigen Additivs, sowie unter geeigneter Wahl der Reaktionsparameter wie Reaktionstemperatur, Reaktionsmedium, Konzentration und Reaktionszeiten reproduzierbar in etwa 90 - 98 % iger Ausbeute, ohne Verwendung chromatographischer Reinigungsverfahren, gegebenenfalls nach Umkristallisation, in Reinheiten von > 99 % nach NMR bzw. HPLC erhalten werden (siehe Beispiele 1-6).

Das oben beschriebene Verfahren zeichnet sich durch drei Eigenschaften besonders aus:

Erstens ist die selektive 5'-Mono-, 5',5"-Di- und 5',5",5"'-Tri-Cyanierung von koordinativ gebundenen Arylhalogeniden - d.h. von *metallorganischen Arylhalogeniden* - unerwartet und in dieser Form nicht bekannt.

Zweitens ist der hohe erzielte Umsatz, der sich in den reproduzierbar sehr guten Ausbeuten an isoliertem Produkt widerspiegelt, unerwartet und einzigartig für die Cyanierung von koordinativ gebundenen Arylhalogeniden.

Drittens fallen die erhaltenen Verbindungen ohne aufwendige chromatographische Reinigung, gegebenenfalls nach Umkristallisation, in sehr guten Reinheiten von > 99 % nach NMR bzw. HPLC an. Dies ist für die Verwendung in optoelektronischen Bauelementen, bzw. der Benutzung als Zwischenprodukte für die Darstellung entsprechender Verbindungen essentiell.

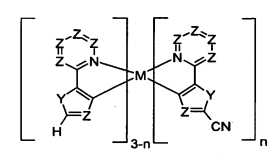
Wie oben geschildert, sind die erfindungsgemäßen Verbindungen nicht vorbeschrieben und damit neu.

Gegenstand der vorliegenden Erfindung sind somit die Verbindungen (I) und (II), gemäß Schema 1,

Schema 1:

10

Verbindungen(I)



Verbindungen (II)

wobei die Symbole und Indizes folgende Bedeutung haben:

15 M Rh, Ir;

R

20

25

Z ist gleich oder verschieden bei jedem Auftreten N, CR;

Y O, S, Se;

ist gleich oder verschieden bei jedem Auftreten H, F, Cl, NO<sub>2</sub>, CN, eine geradkettige oder verzweigte oder cyclische Alkyl- oder Alkoxygruppe mit 1 bis 20 C-Atomen, wobei ein oder mehrere nicht benachbarte CH<sub>2</sub>-Gruppen durch -O-, -S-, -NR<sup>1</sup>-, oder -CONR<sup>2</sup> - ersetzt sein können und wobei ein oder mehrere H-Atome durch F ersetzt sein können, oder eine Aryl- oder Heteroarylgruppe mit 4 bis 14 C-Atomen, die durch einen oder mehrere, nicht aromatische Reste R substituiert sein kann; wobei mehrere Substituenten R, sowohl am selben Ring als auch an den beiden unterschiedlichen Ringen zusammen wiederum

ein weiteres mono- oder polycyclisches Ringsystem aufspannen können;

 $R^1,R^2$ 

sind gleich oder verschieden, H oder ein aliphatischer oder aromatischer Kohlenwasserstoffrest mit 1 bis 20 C-Atomen:

n ·

5

10

15

20

ist 1, 2 oder 3

Eine weitere Ausführungsform der Erfindung sind solche Rh- bzw. Ir-komplexe, die gleichzeitig Liganden vom Typ wie bei Verbindungen (I) und solche von Verbindungen (II) aufweisen, d.h. gemischte Ligandensysteme. Diese werden durch die Formeln (Ia) und (IIa) - gemäß Schema 2 - beschrieben:

### Schema 2: .

Verbindungen(la)

Verbindungen (IIa)

wobei die Symbole und Indizes die unter den Formeln (I) und (II) genannten Bedeutungen haben.

Bevorzugt sind erfindungsgemäße Verbindungen (I), (Ia), (II) und (IIa), bei denen für das Symbol Y = O, S gilt.

Ebenfalls bevorzugt sind erfindungsgemäße Verbindungen in denen der über das Stickstoffdonoratom ans Metall M gebundene Zyklus ein Pyrazin-, Pyridazin-, Pyrimidin- oder Triazin-Heterozyklus ist.

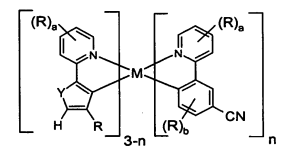
Besonders bevorzugt sind erfindungsgemäße Verbindungen der Formel (III), (IV)

(R)<sub>a</sub> M (R)<sub>a</sub> M CN

Verbindungen(III)

Verbindungen (IV)

oder die weitere Ausführungsform der Erfindung, d.h. derartige Rhodium- und Iridium-Komplexe, die gleichzeitig Liganden vom Typ wie bei Verbindung (III) und solche von Verbindunge (IV) aufweisen, d.h. gemischte Ligandensysteme, wie in Formel (IIIa) und (IVa) beschrieben.



(R)<sub>a</sub> H (R)<sub>b</sub> 3-n

Verbindungen(IIIa)

Verbindungen (IVa)

wobei die Symbole und Indizes die unter den Formeln (I) und (II) genannten Bedeutungen haben und

a ist 0, 1, 2, 3 oder 4, bevorzugt 0, 1 oder 2, besonders bevorzugt 0 oder

1;

ist 0, 1, 2 oder 3, bevorzugt 0 oder 1.

15

b

10

5

Ein weiterer Gegenstand der vorliegenden Erfindung, ist ein Verfahren zur Herstellung der Verbindungen (I) bzw. (II), durch Umsetzung der Verbindungen (V) bzw. (VI),

worin:

10

X Cl, Br oder I ist,

und M, Z, die Reste R und die Indizes a, und b und n die unter Verbindung (I) bzw. (II) genannten Bedeutungen haben, mit einem Cyanierungsagens.

Das erfindungsgemäße Verfahren wird durch Schema 2 erläutert: Schema 2:

Ein weiterer Gegenstand der vorliegenden Erfindung, ist ein Verfahren zur Herstellung der Verbindungen (III) bzw. (IV), durch Umsetzung der Verbindungen (VII) bzw. (VIII) mit einem Cyanierungreagens, wie in Schema 3 erläutert.

### 5 Schema 3:

10

15

20

Erfindungsgemäße Cyanid-Quellen sind Verbindungen, die das Cyanidion in ionischer oder koordinativ gebundener Form enthalten, so z.B. Natrium-, Kalium-, Magnesium-, Tetraethylammonium-, Tetrabutylammonium-, Nickel(II)-, Kupfer(I)-, Silber(I)-, Zink(II)cyanid oder Natrium- und Kaliumdicyanocuprat(I), -tetracyanocuprat(II), -tetracyanopaliadat(II)

Bevorzugte Cyanierungsagentien sind zum einen Übergangsmetallcyanide so z.B. Kupfer(I)cyanid oder Nickel(II)cyanid. Diese Cyanierungsagentien werden nachfolgend Cyanierungsagentien (1) genannt.

Ein weiteres bevorzugtes Cyanierungsagens ist Zink(II)cyanid in Gegenwart von Zink, und in Gegenwart von Nickel oder Palladium bzw. einer Nickel- oder

Palladiumverbindung sowie gegebenenfalls eines Phosphor-haltigen Additivs. Diese Cyanierungsagentien werden nachfolgend Cyanierungsagentien (2) genannt.

Erfindungsgemäßes Nickel bzw. Nickelverbindungen für die Cyanierungsagentien (2) sind z.B. elementares Nickel, Nickelschwamm, Nickel auf Kieselgur, Nickel auf Aluminiumoxid, Nickel auf Silica, Nickel auf Kohle, Nickel(II)acetat, Nickel(II)acetylacetonat, Nickel(II)chorid, -bromid, -iodid, Additionsverbindungen des Typs NiL<sub>2</sub>X<sub>2</sub> wobei X Chlor, Brom, Iod und L einem neutralen Liganden wie z. B. Ammoniak, Acetonitril, Propionitril, Benzonitril, entspricht, Nickel(II)nitrat, Nickel(II)oxalat, Bis-cyclooctadiennickel(0).

Erfindungsgemäßes Palladium bzw. Palladiumverbindungen für die Cyanierungsagentien (2) sind z.B. elementares Palladium, Palladiumschwamm, Palladiumschwarz, Palladium auf Aktivkohle, Palladium auf Aluminiumoxid, Palladium auf Silica, Palladium auf Alkali- bzw. Erdalkalicarbonaten wie Natrium-, Kalium-, Calcium-, Strontium- oder Bariumcarbonat, Palladium auf Strontium- oder Bariumsulfat, bzw. Palladiumverbindungen wie z.B. Palladium(II)acetat, Palladium(II)trifluoroacetat, Palladium(II)propionat, Palladium(II)acetylacetonat, Palladium(II)chorid, -bromid, iodid, Additionsverbindungen des Typs PdL<sub>2</sub>X<sub>2</sub> wobei X Chlor, Brom, Iod und L einem neutralen Liganden wie z. B. Ammoniak, Acetonitril, Propionitril, Benzonitril, Cyclooctadien entspricht, Palladium(II)nitrat, Palladium(II)sulfat, Palladium(II)tetramin acetat, Palladium(II)tetrakis(acetonitril)tetrafluoroborat, Natrium - und Kaliumtetracyanopalladat, Tetrakis(triphenyl-phosphino)palladium(0) und Tris-(dibenzylidenaceton)-dipalladium(0).

25

30

5

10.

15

20

Erfindungsgemäß wird bei den Cyanierungsagentien (2) als Phosphor-haltiges Additiv ein Phosphin verwendet wird.

Erfindungsgemäße Phosphin-Liganden für die Cyanierungsagentien (2) sind aus der Gruppe der Tri-Aryl-Phosphine, Di-Aryl-Alkyl-Phosphine, Aryl-Dialkyl-Phosphine, Trialkyl-Phosphine, Tri-Hetaryl-Phosphine, Di-Hetaryl-Alkyl-Phosphine, Hetaryl-Dialkyl-Phosphine, wobei die Substituenten am Phosphor gleich oder verschieden, chiral oder achiral sein können wobei ein oder mehrere der Substituenten die Phosphorgruppen mehrerer Phosphine verknüpfen können und wobei ein Teil dieser Verknüpfungen auch ein oder mehrere Metallatome sein können, so z.B.

10

15

20

25

30

Triphenylphosphin, Tri-o-tolylphosphin, Tri-mesitylphosphin, Tri-o-anisylphosphin, Tri-(2,4,6-trismethoxyphenyl)phosphin, Tert-butyl-di-o-tolylphosphin, Di-tert-butyl-otolylphosphin, Dicyclohexyl-2-biphenylphosphin, Di-tert-butyl-2-biphenylphosphin, Triethylphosphin, Tri-iso-propyl-phosphin, Tri-cyclohexylphosphin, Tri-tertbutylphosphin, Tri-tert-pentylphosphin, Bis(di-tert-butylphosphino)methan, 1,1'-Bis(di-tert-butylphosphino)ferrocen.

Das erfindungsgemäße molare Verhältnis der Cyanierungsagentien (1) und (2) zu den Verbindungen (III) bzw. (IV) beträgt 1 n : 1 bis 10 n : 1, bevorzugt 1.5 n : 1 bis 3 n:1.

Das erfindungsgemäße molare Verhältnis von Zink(II)cyanid zu Zink in den Cyanierungsagentien (2) beträgt 1:0.1 bis 1:0.001, bevorzugt 1:0.05 bis 1: 0.005.

Das erfindungsgemäße molare Verhältnis von Nickel, einer Nickelverbindung, Palladium oder einer Palladiumverbindung zu den Verbindungen (III) bzw. (IV) beträgt 0.1 n: 1 bis 0.00001 n: 1.

Das erfindungsgemäße molare Verhältnis des Phosphor-haltigen Additivs zu Nickel, einer Nickelverbindung, Palladium oder einer Palladiumverbindung beträgt 0.5 : 1 bis 1000:1.

Erfindungsgemäße Reaktionsmedien sind dipolar aprotische Lösemittel so z.B. Nitrile wie Acetonitril, Propionitril oder Benzonitril oder N,N-Dialkylamide wie Dimethylformamid, Dimethylacetamid oder N-Methylpyrrolidinon, Sulfoxide wie Dimethylsulfoxid, Sulfone wie Dimethylsulfon oder Sulfolan.

Erfindungsgemäß wird die Umsetzung im Temperaturbereich von 60°C bis 200°C, bevorzugt bei 80°C bis 170°C, besonders bevorzugt bei 100°C bis 160°C durchgeführt.

Erfindungsgemäß liegt die Konzentration der Rhodium-haltigen bzw. Iridium-haltigen Edukte - Verbindungen (III), (IV), (V) bzw. Verbindungen (VI) - im Bereich von 0.0005 mol/l bis 2 mol/l, besonders bevorzugt im Bereich von 0.002 mol/l bis 0.1 mol/l.

5

Erfindungsgemäß können die Rhodium-haltigen bzw. Iridium-haltigen Edukte gelöst oder suspendiert im Reaktionsmedium vorliegen.

10

Erfindungsgemäß wird die Reaktion innerhalb von 1 Stunde bis zu 100 Stunden durchgeführt, bevorzugt innerhalb von 1 h bis 60 h.

Erfindungsgemäß kann die Reaktion unter Zusatz von inerten Mahlkörpern wie z.B. Keramik-, Glas- oder Metallkugeln oder Pall- oder Raschig-Ringen durchgeführt werden.

15

Mit den hier erläuterten Synthesemethoden lassen sich unter anderem die im folgenden dargestellten Beispiele für Verbindungen (I), (II), (III) bzw. (IV) herstellen.

IL CN 3	IF CN 3	IF CN 3	CN 3	II CN 3
Beispiel 1	Beispiel 2	Beispiel 3	Beispiel 4	Beispiel 7
H Z		T T	CN	E CN 3
Beispiel 5		Beispiel 6		Beispiel 8

	CN 3	CN 3	CN 3	F CN 3
Beispiel 9	Beispiel 10	Beispiel 11	Beispiel 12	Beispiel 13
F CN 3	CN 3	CZ CZ	CN 3	CF <sub>3</sub>
Beispiel 14	Beispiel 15	Beispiel 16	Beispiel 17	Beispiel 18
	S C C C C C C C C C C C C C C C C C C C	E CN 3	E CN 3	S C C C C C C C C C C C C C C C C C C C
Beispiel 19	Beispiel 20	Beispiel 21	Beispiel 22	Beispiel 23
F 3	IT CN 3		CN 3	Z=Z L Z Z Z Z Z Z Z Z Z Z Z Z Z Z Z Z Z Z
Beispiel 24	Beispiel 25	Beispiel 26	Beispiel 27	Beispiel 28
Rh CN 3	RIN CN 3	Rh CN CN 3	Rh CN 3	Rh CN 3
Beispiel 29	Beispiel 30	Beispiel 31	Beispiel 32	Beispiel 33

15

20

25

30

Die erfindungsgemäßen Iridium- und Rhodiumverbindungen können in elektronischen Bauteilen, wie organische Leuchtdioden (OLEDs), organischen integrierten Schaltungen (O-ICs), organischen Feld-Effekt-Transistoren (OFETs), organischen Dünnfilmtransistoren (OTFTs), organischen Solarzellen (O-SCs), organischen Laserdioden (O-Laser), organischen Farbfilter für Liquid-Crystal-Displays oder organischen Photorezeptoren, Verwendung finden. Diese sind ebenfalls Bestandteil der vorliegenden Erfindung.

Die vorliegende Erfindung wird durch die folgenden Beispiele näher erläutert, ohne sie darauf beschränken zu wollen. Der Fachmann kann aus den Schilderungen ohne erfinderisches Zutun weitere erfindungsgemäße Komplexe herstellen bzw. das erfindungsgemäße Verfahren anwenden.

1. Synthese von symmetrisch und asymmetrisch funktionalisierten tris-orthometallierten Organo-Rhodium- bzw. Organo-Iridium-Verbindungen:

Die nachfolgenden Synthesen wurden - sofern nicht anders angegeben - an unter einer Schutzgasatmosphäre in getrockneten Lösungsmittel durchgeführt. Die Edukte wurden von ALDRICH [Natriumcyanid, Kupfer(I)cyanid, Zink(II)cyanid, Zink, Tetrakis-(triphenylphosphino)palladium(0), N-Methylpyrrolidinon (NMP)] bezogen. fac-Tris[2-(2-pyridinyl- $\kappa$ N)(5-bromphenyl)- $\kappa$ C]-iridium(III), fac-Tris[2-(2-pyridinyl- $\kappa$ N)((4-fluor)-5-(brom)phenyl)- $\kappa$ C]-iridium(III) und fac-Tris[2-(2-pyridinyl- $\kappa$ N)((4-methoxy)-5-(brom)phenyl)- $\kappa$ C]-iridium(III) wurde, wie in der nicht offengelegten Anmeldung DE 10109027.7 beschrieben, dargestellt.

Die Zuordnung der <sup>1</sup>H-NMR-Signale wurde zum Teil durch H-H-COSY-Spektren, die der <sup>13</sup>C{<sup>1</sup>H}-NMR-Signale jeweils über DEPT-135-Spektren abgesichert.

Numerierungsschema für die Zuordnung der <sup>1</sup>H-NMR-Signale [nach: C. Coudret, S. Fraysse, J.-P- Launay, Chem. Commun., **1998**, 663-664]:

Schema 3:

5

10

15

20

25

# Beispiel 1: fac-Tris[2-(2-pyridinyl-κN)(5-cyanophenyl)-κC]-iridium(III) Methode A: Verwendung eines Cyanierungsagens 1

Eine Suspension von 8.915 g (10 mmol) *fac*-Tris[2-(2-pyridinyl-κN)(5-bromphenyl)-κC]-iridium(III) und 5.374 g (60 mmol) Kupfer(I)cyanid in 150 ml NMP wurde 60 h auf 145°C erhitzt. Nach Erkalten wurde die braune Lösung auf einmal in eine gut gerührte, 50°C warme Lösung von 7.4 g Natriumcyanid in einem Gemisch aus 500 ml Wasser und 500 ml Ethanol eingegossen und 2 h bei 50°C gerührt. Anschließend wurde der mikrokristalline Niederschlag abfiltriert (P4). Der mikrokristalline gelbe Niederschlag wurde dreimal mit je 100 ml einer Lösung von 7.4 g Natriumcyanid in einem Gemisch aus 500 ml Wasser und 500 ml Ethanol, dreimal mit je 100 ml eines Gemischs aus Ethanol und Wasser (1:1, v v) und abschließend zweimal mit 100 ml Ethanol gewaschen und dann im Vakuum (60°C, 10<sup>-4</sup> mbar) getrocknet. Die Ausbeute - bei einer Reinheit von > 99.0 % nach <sup>1</sup>H-NMR - betrug 7.094 - 7.236 g entsprechend 97.2 - 99.1 %.

### Methode B: Verwendung eines Cyanierungsagens 2

Eine Suspension von 8.915 g (10 mmol) *fac*-Tris[2-(2-pyridinyl-κN)(5-bromphenyl)-κC]-iridium(III), 4.403 g (37.5 mmol) Zink(II)cyanid und 98 mg (1.5 mmol) Zinkstaub in 150 ml NMP wurde mit 347 mg (0.3 mmol) versetzt und 60 h auf 100°C erhitzt. Aufarbeitung analog Methode A. Die Ausbeute - bei einer Reinheit von > 99.0 % nach  $^1$ H-NMR - betrug 6.877 - 6.956 g entsprechend 94.2 - 95.3 %.  $^1$ HNMR (DMSO-d6): [ppm] = 8.41 (d, 1 H,  $^3$ J<sub>HH</sub> = 8.4 Hz, H6), 8.31 (s, 1 H, H6'), 7.94 (br. dd, 1 H,  $^3$ J<sub>HH</sub> = 8.4 Hz,  $^3$ J<sub>HH</sub> = 6.8 Hz, H5), 7.54 (d, 1 H,  $^3$ J<sub>HH</sub> = 5.4 Hz, H3), 7.30 (br. dd, 1 H,  $^3$ J<sub>HH</sub> = 6.8 Hz,  $^3$ J<sub>HH</sub> = 5.4 Hz, H4), 7.11 (d, 1 H,  $^3$ J<sub>HH</sub> = 8.0 Hz, H4'), 6.74 (d, 1 H,  $^3$ J<sub>HH</sub> = 8.0 Hz, H3').

10

15

20

25

 $^{13}$ C{ $^{1}$ H}NMR (DMSO-d6): [ppm] = 168.5 (q), 163.0 (q), 147.3 (t), 145.6 (q), 138.3 (t), 136.7 (t), 131.7 (t), 127.3 (t), 124.6 (t), 120.5 (t), 120.4 (q), 102.8 (q).

## Beispiel 2: fac-Tris[2-(2-pyridinyl-κN)(4-fluor-5-cyanophenyl)-κC]iridium(III)

### Methode A: Verwendung eines Cyanierungsagens 1

Eine Suspension von 9.455 g (10 mmol) fac-Tris[2-(2-pyridinyl- $\kappa$ N)(4-fluor-5-bromphenyl)- $\kappa$ C]-iridium(III) und 5.374 g (60 mmol) Kupfer(I)cyanid in 200 ml NMP wurde 60 h auf 160°C erhitzt.

Aufarbeitung siehe Beispiel 1, Methode A. Die Ausbeute - bei einer Reinheit von > 99.0 % nach  $^{1}$ H-NMR - betrug 7.638 - 7.710 g entsprechend 97.5- 98.4 %.  $^{1}$ HNMR (DMSO-d6): [ppm] = 8.46 (d, 1 H,  $^{4}$ J<sub>HF</sub> = 6.4 Hz, H6′), 8.40 (br. d, 1 H,  $^{3}$ J<sub>HH</sub> = 8.3 Hz, H6), 8,01 (br. dd, 1 H,  $^{3}$ J<sub>HH</sub> = 8.3 Hz,  $^{3}$ J<sub>HH</sub> = 7.5 Hz, H5), 7.48 (br. d, 1 H,  $^{3}$ J<sub>HH</sub> = 5.6 Hz, H3), 7.33 (br. dd, 1 H,  $^{3}$ J<sub>HH</sub> = 7.5 Hz,  $^{3}$ J<sub>HH</sub> = 5.6 Hz, H4), 6.37 (d, 1 H,  $^{3}$ J<sub>HF</sub> = 10.05 Hz, H3′).

## Beispiel 3: fac-Tris[2-(2-pyridinyl-κN)(4,6-difluor-5-cyanophenyl)-κC]iridium(III)

### Methode A: Verwendung eines Cyanierungsagens 1

Eine Suspension von 9.635 g (10 mmol) fac-Tris[2-(2-pyridinyl- $\kappa$ N)(4,6-fluor-5-bromphenyl)- $\kappa$ C]-iridium(III) und 5.374 g (60 mmol) Kupfer(I)cyanid in 200 ml NMP wurde 60 h auf 160°C erhitzt.

Aufarbeitung siehe Beispiel 1, Methode A. Die Ausbeute - bei einer Reinheit von > 99.0 % nach <sup>1</sup>H-NMR - betrug 7.638 - 7.710 g entsprechend 97.5- 98.4 %.

<sup>1</sup>HNMR (DMSO-d6): [ppm] = 8.46 (br. d, 1 H,  $^3J_{HH}$  = 8.2 Hz, H6), 8,21 (br. dd, 1 H,  $^3J_{HH}$  = 8.2 Hz,  $^3J_{HH}$  = 7.0 Hz, H5), 7.47 (br. d, 1 H,  $^3J_{HH}$  = 5.8 Hz, H3), 7.30 (br. dd, 1 H,  $^3J_{HH}$  = 7.0 Hz,  $^3J_{HH}$  = 5.8 Hz, H4), 6.32 (dd, 1 H,  $^3J_{HF}$  = 10.05 Hz,  $^5J_{HF}$  = 1.35 Hz H3').

10

15

20

25

30

Beispiel 4: fac-Tris[2-(2-pyridinyl-κN)(4-methoxy-5-cyanophenyl)-κC]iridium(III)

### Methode A: Verwendung eines Cyanierungsagens 1

Eine Suspension von 9.816 g (10 mmol) *fac*-Tris[2-(2-pyridinyl-κN)(4-methoxy-5-bromphenyl)-κC]-iridium(III) und 5.374 g (60 mmol) Kupfer(I)cyanid in 200 ml NMP wurde 60 h auf 145°C erhitzt.

Aufarbeitung siehe Beispiel 1, Methode A. Die Ausbeute - bei einer Reinheit von > 99.0 % nach  $^1$ H-NMR - betrug 7.935 - 8.030 g entsprechend 96.7 - 97.9 %.  $^1$ HNMR (DMSO-d6): [ppm] = 8.27 (d, 1 H,  $^3$ J<sub>HH</sub> = 8.4 Hz, H6), 8.21 (s, 1 H, H6′), 7.94 (br. dd, 1 H,  $^3$ J<sub>HH</sub> = 8.4 Hz,  $^3$ J<sub>HH</sub> = 6.7 Hz, H5), 7.54 (d, 1 H,  $^3$ J<sub>HH</sub> = 5.1 Hz, H3), 7.30 (br. dd, 1 H,  $^3$ J<sub>HH</sub> = 6.7 Hz,  $^3$ J<sub>HH</sub> = 5.1 Hz, H4), 6.41 (s, 1 H, H3′), 3.48 (s, 3 H, CH<sub>3</sub>).

### 2. Herstellung und Charakterisierung von Organischen Elektroluminszenz-Vorrichtungen, die erfindungsgemäße Verbindungen enthalten.

Die Herstellung von LEDs erfolgte nach dem im folgenden skizzierten allgemeinen Verfahren. Dieses mußte natürlich im Einzelfall auf die jeweiligen Gegebenheiten (z. B. Schichtdickenvariation um optimale Effizienz bzw. Farbe zu erreichen) angepaßt werden.

Allgemeines Verfahren zur Herstellung von OLEDs:

Nachdem man die ITO-beschichteten Substrate (z. B. Glasträger, PET-Folie) auf die richtige Größe zugeschnitten hat, werden sie in mehreren Reinigungsschritten im Ultraschallbad gereinigt (z.B. Seifenlösung, Millipore-Wasser, Isopropanol).

Zur Trocknung werden sie mit einer N<sub>2</sub>-Pistole abgepustet und in einem Exsikkator gelagert. Vor der Bedampfung mit den organischen Schichten werden sie mit einem Ozon-Plasma-Gerät für ca. 20 Minuten behandelt. Es kann sich empfehlen, als erste organische Schicht eine polymere Lochinjektionsschicht zu verwenden. Dies ist in der Regel ein konjugiertes, leitfähiges Polymer, wie z. B. ein Polyanilinderivat (PANI) oder eine Polythiophenderivat (z. B. PEDOT, BAYTRON P<sup>TM</sup> von BAYER). Diese wird dann durch Spin-Coaten (Lackschleudern) aufgebracht.

Die organischen Schichten werden der Reihe nach durch Aufdampfen in einer Hochvakuum-Anlage aufgebracht. Dabei wird die Schichtdicke der jeweiligen Schicht und die Bedampfungsrate über einen Schwingquarz verfolgt bzw. eingestellt. Es können auch – wie oben beschrieben – einzelne Schichten aus mehr als einer Verbindung bestehen, d. h. in der Regel ein Wirtsmaterial (host) mit einem Gastmaterial (guest) dotiert sein. Dies wird durch Co-Verdampfung aus zwei bzw. mehreren Quellen erzielt.

Auf die organischen Schichten werden noch Elektroden aufgebracht. Dies geschieht in der Regel durch thermisches Verdampfen (Balzer BA360 bzw. Pfeiffer PL S 500). Anschließend wird die durchsichtige ITO-Elektrode als Anode und die Metallelektrode (z. B. Ca, Yb, Ba-Al) als Kathode kontaktiert und die Device-Parameter bestimmt.

### Beispiel 5:

Yb

10

15

Analog dem o. g. allgemeinen Verfahren, wurde eine blau emittierende OLED mit folgendem Aufbau erzeugt:

	tolgendem Auto	au erzeugt:
•	PEDOT	20 nm (aus Wasser aufgeschleudert; PEDOT bezogen von
-		BAYER AG; Poly-[3,4-ethylendioxy-2,5-thiophen]
•	MTDATA	20 nm (aufgedampft; MTDATA bezogen von SynTec; Tris-4,4',4"-
20	. ·	(3-methylphenyl-phenylamino)triphenylamin)
	S-TAD	20 nm (aufgedampft; S-TAD hergestellt nach WO99/12888;
		2,2',7,7'-Tetrakis(diphenylamino)-spirobifluoren)
	СРВ	20 nm (aufgedampft; CPB bezogen von ALDRICH und weiter
		aufgereinigt, schließlich noch zweimal sublimiert; 4,4'-Bis-(N-
25	·	carbazolyl)biphenyl) dotiert mit 6%
	Triplett-Emitter	fac-Tris[2-(2-pyridinyl-ĸN)(4-fluor-5-cyanophenyl)-ĸC]-iridium(III)
		vergleiche Beispiel 3
	ВСР	8 nm (aufgedampft; BCP bezogen von ABCR, verwendet wie
	•	erhalten; 2,9-Dimethyl-4,7-diphenyl-1,10-phenanthrolin)
30	AIQ <sub>3</sub>	20 nm (aufgedampft: AlQ₃ bezogen von SynTec;

Tris(chinoxalinato)aluminim(III)

150 nm als Kathode

Diese **nicht** optimierten OLEDs wurden standardmäßig charakterisiert; das EL-Spektrum ist in Figur 1 wiedergegeben. Neben der Farbe ist ein enormer Vorteil dieser OLED ist die Flachheit der Effizienzkurve, was bedeutet, dass auch bei sehr hohen Helligkeiten (z. B. 10000 Cd/m²) immer noch sehr hohe Effizienzen erzielt werden. Dies ist v. a. für die Verwendung in Passiv-Matrix-getriebenen Displays von entscheidender Bedeutung.

5

### Patentansprüche:

1. Verbindungen der Formel (I) und (II),

Verbindungen (II)

wobei die Symbole und Indizes folgende Bedeutung haben:

M Rh, lr;

Z ist gleich oder verschieden bei jedem Auftreten N, CR;

Y O, S, Se;

10

15

20

25

R ist gleich oder verschieden bei jedem Auftreten H, F, Cl, NO<sub>2</sub>, CN, eine geradkettige oder verzweigte oder cyclische Alkyl- oder Alkoxygruppe mit 1 bis 20 C-Atomen, wobei ein oder mehrere nicht benachbarte

CH<sub>2</sub>-Gruppen durch -O-, -S-, -NR<sup>1</sup>-, oder –CONR<sup>2</sup> - ersetzt sein können und wobei ein oder mehrere H-Atome durch F ersetzt sein können, oder eine Aryl- oder Heteroarylgruppe mit 4 bis 14 C-Atomen, die durch einen oder mehrere, nicht aromatische Reste R substituiert sein kann; wobei mehrere Substituenten R, sowohl am selben Ring als auch an den beiden unterschiedlichen Ringen zusammen wiederum ein weiteres mono- oder polycyclisches Ringsystem aufspannen

können;

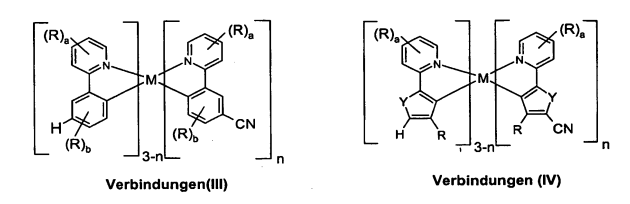
R<sup>1</sup>,R<sup>2</sup> sind gleich oder verschieden, H oder ein aliphatischer oder aromatischer Kohlenwasserstoffrest mit 1 bis 20 C-Atomen;

n ist 1, 2 oder 3

10

### 2. Verbindungen der Formel (la) und (lla)

- wobei die Symbole und Indizes die Bedeutungen wie in Anspruch 1 haben.
  - 3. Verbindungen der Formel (III) und (IV),



wobei die Symbole M, Y, R, R<sup>1</sup>, R<sup>2</sup> und Indizes n die Bedeutungen wie in Anspruch 1 haben und

- a ist 0, 1, 2, 3 oder 4, bevorzugt 0, 1 oder 2, besonders bevorzugt 0 oder 1;
- 15 b ist 0, 1, 2 oder 3, bevorzugt 0 oder 1.

4. Verbindungen der Formel (IIIa) und (IVa)

wobei die Symbole und Indizes die Bedeutungen wie in Anspruch 1 und 3 haben.

5. Verfahren zur Herstellung der Verbindungen gemäß Anspruch 1, durch Umsetzung der Verbindungen (V) bzw. (VI),

worin

10

15

- X Cl, Br oder I ist und worin M und die Reste und Indizes Z, Y und R die in Anspruch 1 genannten Bedeutungen haben, mit Cyanierungsagentien.
- 6. Verfahren zur Herstellung der Verbindungen gemäß Anspruch 3, durch Umsetzung der Verbindungen (VII) bzw. (VIII),

### worin

5

10

15

20

25

- CI, Br oder I ist und worin M und die Reste und Indizes Y, R, a, und b die in Ansprüchen 1 und 3 genannten Bedeutungen haben, mit Cyanierungsagentien.
- 7. Verfahren gemäß Anspruch 5 und /oder 6, dadurch gekennzeichnet, dass als Cyanierungsagentien Systeme mit Cyanid-Quellen, die das Cyanidion in ionischer oder koordinativ gebundener Form enthalten, verwendet werden.
- 8. Verfahren gemäß einem oder mehreren der Ansprüche 5 bis 7 dadurch, dadurch gekennzeichnet, dass als Cyanierungsagentien Kupfer(I)cyanid oder Nickel(II)cyanid verwendet werden.
- 9. Verfahren gemäß einem oder mehreren der Ansprüche 5 bis 8 dadurch gekennzeichnet, dass als Cyanierungsagens Zink(II)cyanid in Gegenwart von Zink und in Gegenwart von Nickel oder Palladium bzw. einer Nickel- oder Palladiumverbindung sowie gegebenenfalls eines Phosphor-haltigen Additivs verwendet wird.
- 10. Verfahren gemäß einem oder mehreren der Ansprüche 5 bis 9 dadurch gekennzeichnet, dass das molare Verhältnis der Cyanierungsagentien (1) und (2) zu den Verbindungen (V), (VI), (VII) bzw. (VIII) 1n: 1 bis 10 n: 1, bevorzugt 1.5 n: 1 bis 3 n: 1 beträgt.

11. Verfahren gemäß einem oder mehreren der Ansprüche 5, 6, 9 und 10 dadurch gekennzeichnet, dass molare Verhältnis von Zink(II)cyanid zu Zink in den Cyanierungsagentien (2) 1: 0.1 bis 1: 0.001, bevorzugt 1: 0.05 bis 1: 0.005 beträgt.

5

12. Verfahren gemäß einem oder mehreren der Ansprüche 5, 6 und 9 bis 11 dadurch gekennzeichnet, dass das Verhältnis von Nickel, einer Nickelverbindung, Palladium oder einer Palladiumverbindung zu den Verbindungen (V), (VI), (VII) bzw. (VIII) 0.1 n : 1 bis 0.00001 n : 1 beträgt.

10

13. Verfahren gemäß einem oder mehreren der Ansprüche 5, 6 und 9 bis 12 dadurch gekennzeichnet, dass das Verhältnis des Phosphor-haltigen Additivs zu Nickel, einer Nickelverbindung, Palladium oder einer Palladiumverbindung beträgt 0.5: 1 bis 1000: 1.

15

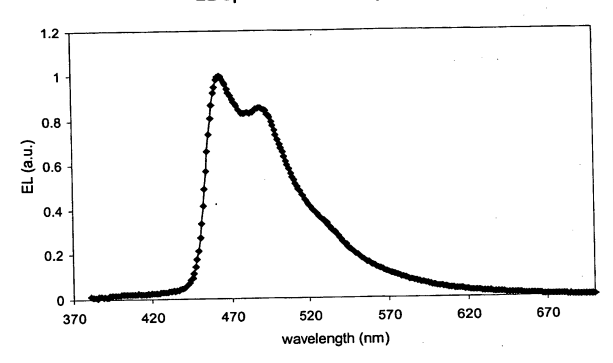
14. Elektronisches Bauteil enthaltend mindestens eine Verbindung gemäß einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 4.

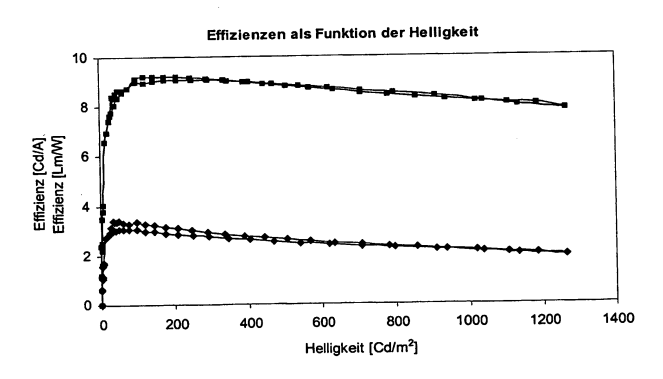
20

15. Elektronisches Bauteil, gemäß Anspruch 14 dadurch gekennzeichnet, dass es sich um eine Organische Leuchtdioden (OLEDs), eine Organische Integrierte Schaltung (O-ICs), einen Organischen Feld-Effekt-Transistoren (OFETs), einen Organische Dünnfilmtransistoren (OTFTs), eine Organische Solarzellen (O-SCs) oder auch eine Organische Laserdioden (O-Laser) handelt.

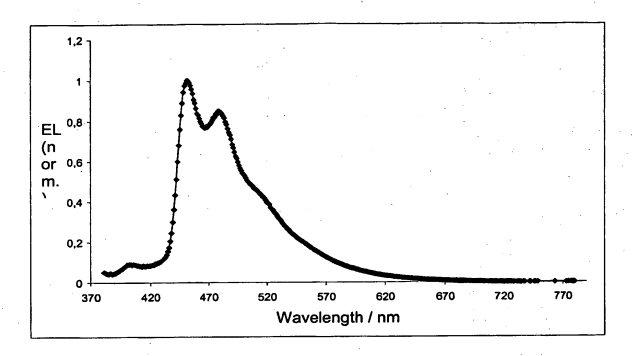
Figur 1: Kenndaten der OLED nach Beispiel 1







Figur 2: Kenndaten der OLED nach Beispiel 3



**EL-Spektrum nach Beispiel 3** 

## INTERNATIONAL SEARCH REPORT

PCT/EP 03/03023

A. CLASSIFI	CATION OF SUBJECT MATTER C07F15/00		
2.0			
	International Patent Classification (IPC) or to both national classifical	on and IPC	
	<del></del>		
B. FIELDS S	cumentation searched (classification system followed by classification	symbots)	
	C07F		
Documentation	on searched other than minimum documentation to the extent that su	ch documents are included in the fields sea	rched
Flectronic da	ata base consulted during the International search (name of data bas	e and, where practical, search terms used)	
EPO-Int	ternal, WPI Data, PAJ, BEILSTEIN Dat	a	
Ero-III	ter nar, with builty true,		
	ENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT  Citation of document, with indication, where appropriate, of the rele	evant passages	Relevant to claim No.
Category °	Citation of document, with indication, where appropriate, or the following		
	ED 1 101 612 A (CANON KK)	·	1-15
Α	EP 1 191 613 A (CANON KK) 27 March 2002 (2002-03-27)		
	the whole document		
		A .Dii	1-15
Α	WO 02 02714 A (PETROV VIACHESLAV PONT (US); WANG YING (US); GRUSH:	IN .	
1	VLADIMI) 10 January 2002 (2002-0)	i–10)	
1	the whole document		
1		co LTD)	1-15
Α	EP 1 175 128 A (FUJI PHOTO FILM	LU LID)	1 10
1	23 January 2002 (2002-01-23) the whole document		
			1-15
Α	EP 1 138 746 A (SUMITOMO CHEMICA	r co)	1-15
	4 October 2001 (2001-10-04)		
1	the whole document		
☐ Ft	urther documents are listed in the continuation of box C.	Patent family members are lister	d in annex.
° Special	categories of cited documents :	"T" tater document published after the in or priority date and not in conflict wit	
.V. Goon	ment defining the general state of the art which is not	cited to understand the principle of t	heory underlying the
l con	sidered to be of particular relevance er document but published on or after the international	invention  "X" document of particular relevance; the	claimed invention
filin	g date	cannot be considered novel of cannot be considered novel of cannot involve an inventive step when the considered novel of cannot be cann	locument is taken alone
unhi	ment which may know doubts on bloomy inch is cited to establish the publication date of another stables are considered as specified)	"Y" document of particular relevance; the cannot be considered to involve an	
*O* doc	ument referring to an oral disclosure, use, exhibition or	document is combined with one or i ments, such combination being obv	none niner such docu-
*P* doci	er means ument published prior to the international filling date but	in the art.  *&* document member of the same pate	
late	er than the priority date claimed	Date of mailing of the international	
Date of t	the actual completion of the International search		
	23 June 2003	02/07/2003	
Name a	and mailing address of the ISA	Authorized officer	
1	European Patent Office, P.B. 5818 Patentiaan 2		
l	Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016	Koessler, J-L	

### INTERNATIONAL SEARCH REPORT

mation on patent family members

Internacial Application No
PCT/EP 03/03023

Patent document cited in search report		Publication date		Patent family member(s)	Publication date
EP 1191613	Α	27-03-2002	EP	1191613 A2	27-03-2002
			US	2002064681 A1	30-05-2002
WO 0202714	Α	10-01-2002	AU	7155001 A	14-01-2002
NO OLOL/1	••		EP	1295514 A2	26-03-2003
			WO	0202714 A2	10-01-2002
			ÜS	2002190250 A1	19-12-2002
			ÜŠ	2002121638 A1	05-09-2002
EP 1175128	Α	23-01-2002	 EP	1175128 A2	23-01-2002
Li II/JIEO	,,	LO 01 1001	JР	2002100476 A	05-04-2002
			US	2002028329 A1	07-03-2002
EP 1138746	Α	04-10-2001	ΕP	1138746 A1	04-10-2001
		- · · · · · ·	JР	2001342459 A	14-12-2001
			US	2002027623 A1	07-03-2002

## INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

PCT/EP 03/03023

A. KLASSIFI IPK 7	IZERUNG DES ANMELDUNGSGEGENSTANDES C07F15/00		
Nach der Inte	ernationalen Patentklassifikation (IPK) oder nach der nationalen Klassifik	ation und der IPK	
B. RECHER	CHIEFTE GEBIETE		
Recherchierte IPK 7	er Mindeslprütstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymbole) C07F		
	le aber nicht zum Mindestprüfstoff gehörende Veröffentlichungen, soweit		
	r internationalen Recherche konsultlerte elektronische Datenbank (Name ternal, WPI Data, PAJ, BEILSTEIN Data	e der Datenbank und evil. verwendete Su	cnbegnite)
CAISWE	SENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN		
Kategorie*	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe de	er in Betracht kommenden Teile	Betr. Anspruch Nr.
Α.	EP 1 191 613 A (CANON KK) 27. März 2002 (2002-03-27) das ganze Dokument		1–15
A	WO 02 02714 A (PETROV VIACHESLAV A PONT (US); WANG YING (US); GRUSHIN VLADIMI) 10. Januar 2002 (2002-01-das ganze Dokument		1-15
A	EP 1 175 128 A (FUJI PHOTO FILM CO 23. Januar 2002 (2002-01-23) das ganze Dokument	LTD)	1-15
A	EP 1 138 746 A (SUMITOMO CHEMICAL 4. Oktober 2001 (2001-10-04) das ganze Dokument	<b>co</b> )	1-15
	eitere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu	X Siehe Anhang Patentfamilie	
* Besonde *A* Veröf abei *E* åtlere Ann *L* Veröf sch and solt aus *O' Verö eine *P* Verö den	ifentlichung, die den altgemeinen Stand der Technik definiert, r nicht als besonders bedeutsam anzusehen ist es Dokument, das jedoch erst am oder nach dem internationalen netdedatum veröffentlicht worden ist fientlichung, die geeignet ist, einen Prioritätsanspruch zweifelhaft er- einen zu lassen, oder durch die das Veröffentlichungsdatum einer leren im Recherchenbericht genannten Veröffentlichung belegt werden oder die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie igeführt) iftentlichung, die sich auf eine mündliche Offenbarung, e Benutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht iffentlichung, die vor dem internationalen Anmeldedatum, aber nach n beanspruchten Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist	werden, wenn die Veröffentlichung m Veröffentlichungen dieser Kategorie i diese Verbindung für einen Fachman *&* Veröffentlichung, die Mitglied derselbe	ir zum Verständnis des der soder der ihr zugrundeliegenden utung; die beanspruchte Erfindung ichung nicht als neu oder auf achtet werden utung; die beanspruchte Erfindung keit beruhend beirachtet it einer oder mehreren anderen n Verbindung gebracht wird und in naheliegend ist
	es Abschlusses der internationalen Recherche	Absendedatum des internationalen R	ochdi Grenberkana
	23. Juni 2003	02/07/2003	
Name ur	nd Postanschrift der Internationalen Recherchenbehörde Europäisches Patentami, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL – 2280 HV Rijswijk	Bevollmächtigter Bediensteter	
	Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl. Fax: (+31-70) 340-3016	Koessler, J-L	

### INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Angaben zu Veröffentlichungen die zur selben Patenttamille gehören

International les Aktenzeichen
PCT/EP 03/03023

	Recherchenbericht ortes Patentdokum		Datum der Veröffentlichung		Mitglied(er) der Patentfamilie	Datum der Veröffentlichung
EP	1191613	Α	27-03-2002	EP US	1191613 A2 2002064681 A1	27-03-2002 30-05-2002
WO	0202714	A	10-01-2002	AU EP WO US US	7155001 A 1295514 A2 0202714 A2 2002190250 A1 2002121638 A1	14-01-2002 26-03-2003 10-01-2002 19-12-2002 05-09-2002
EP	1175128	Α	23-01-2002	EP JP US	1175128 A2 2002100476 A 2002028329 A1	23-01-2002 05-04-2002 07-03-2002
EP	1138746	Α .	04-10-2001	EP JP US	1138746 A1 2001342459 A 2002027623 A1	04-10-2001 14-12-2001 07-03-2002

THIS PAGE BLANK (USPTO)